REPUBLIQUE FRANÇAISE

10/564139 1AP15 Rec'd PCT/PTO 10 JAN 2006



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le _______

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIETE INDUSTRIELLE SIEGE 26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpi.fr

HIS PAGE BLANK (USPTO)



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2



			Cet imprimé est à remp	lir lisiblement à l'encre noire	DB 540 ≈ ₩ / 21050
privat pre pièces	Réservé à l'INPI		NOM FT ADRESS	E DU DEMANDEUR OU DU MA	NDATAIRE
DATE DES-PIÈCES	•		À QUI LA CORI	RESPONDANCE DOIT ÊTRE ADI	RESSEE
LIEU 75 INPI P			. •		
- DECEMPTOISTERMENT	0308712			DIRES SERVIER	1
n° d'enregistrement National attribué par l'	INPI		Direction Brevet	S	l
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE			12, place de la D 92415 COURBE	VOIF Cedex	1
PAR L'INPI	1 7 JUIL. 2003		FRANCE		
Vos références po	our ce dossier		•	·	•
(facultatif) 90015			<u> </u>		
Confirmation d'ui	n dépôt par télécopie		r l'INPI à la télécopie		
2 NATURE DE L	A DEMANDE	Cochez l'une de	4 cases suivantes		
Demande de b	111111111111111111111111111111111111111	X			
	ertificat d'utilité				
Demande divis					
Demande divis	ionnaire			0-4- 1 1 1 1 1 1 1 1	, ,
	Demande de brevet initiale	N°.		Date L.	
ou dema	nde de certificat d'utilité initiale	N°		Date Lill	<u>. </u>
1	n d'une demande de			1 1 1	ı
	en Demande de brevet initiale	N°		Date	
4 DÉCLARATIO	ON DE PRIORITÉ	Pays ou organisa	tion	N°	
OU REQUÊT	E DU BÉNÉFICE DE	Pays ou organisa	tion		
LA DATE DE	DÉPÔT D'UNE	Date	1	N°	
	ANTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisa	tion	***	
		Date		N°	or Contain
		S'il y a d	'autres priorités, coch	iez la case et utilisez l'imprir	me «Suite»
DEMANDEU	IR (Cochez l'une des 2 cases)	Personn	morale	Personne physique	
Nom	ingiringkishishinginis are rumbanin puna	LES LABORA	TOIRES SERVIER		
ou dénomina	ition sociale				
Prénoms					
Forme juridio	dne				
N° SIREN	<u> </u>				
Code APE-N	AF				
Domicile	Rue	12, Place de l	a Défense		
ou	Code postal et ville	19,2,4,1,51	COURBEVOIE Cede	XX	
siège	Pays	FRANCE			
Nationalité		FRANCAISE			<u> </u>
N° de téléph	none (facultatif)	01.55.72.60.0	00 N° de télé	copie (facultatif) 01.55.72.72.	13
	ctronique (facultatif)	·			
		City of plan	d'un demandeur cor	chez la case et utilisez l'impr	rime «Suite»



Brevet d'invention Certificat d'utilité

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



DENIG	E DEC DIÈCES	Réservé à l'INPI		
DATE	ie des pièces UI			
LIEU	75 INPI F	PARIS		
No Di	ENREGISTREMENT	0308712		
	NAL ATTRIBUÉ PAR L	INPI		DB 540 W / 210502
6	MANDATAIRE	(s'il y a lieu)		
	Nom	field 1 35 5 1 . To after 1 for Frida Hill bear titles.	JAGUELIN-GUINAMANT	ter bi petit all districts a Call and a second as a
-	Prénom		Sylvie	
1-	Cabinet ou Soc		LES LABORATOIRES SERVIER	
1			•	
	N °de pouvoir	permanent et/ou		
1	de lien contrac	ctuel		
		Rue	12, Place de la Défense	
1	Adresse	Code postal et ville	9 2 4 1 5 COURBEVOIE Cedex	
1		Pays	FRANCE	
	N° de téléphoi	ne (facultatif)	01.55.72.60.00	
	N° de télécopi	e (facultatif)	01.55.72.72.13	
	Adresse électr	onique <i>(facultatif)</i>	APPROXIS SEE IN INC. Telegraphy, Higher Note In	aliantee on their proper in proper in the control of the control o
7	INVENTEUR	(S)	Les inventeurs sont necessairement des Les inventeurs sont necessairement des Les inventeurs de des la languages de la language de la languag	personnes physiques
		urs et les inventeurs	Oui	
	sont les même	es personnes		aire de Désignation d'inventeur(s)
8	RAPPORT DE	RECHERCHE	Uniquement pour une demande de breve	t (y compris division et transformation)
		Établissement immédiat ou établissement différé	X	
	Paiement éch	elonné de la redevance	Uniquement pour les personnes physiques	effectuant elles-mêmes leur propre dépôt
	((en deux versements)	Non	
I.C.	RÉDUCTION	DU TAUX	Uniquement pour les personnes physique	es
	DES REDEVA			invention (joindre un avis de non-imposition)
			Dotenue antérieurement à ce dépôt pour	
			décision d'admission à l'assistance gratuite ou t	indiquer sa référence): AG
I	SÉQUENCES ET/OU D'AC	DE NUCLEOTIDES IDES AMINÉS	Cochez la case si la description contient e	une liste de séquences
-	Le support éle	ectronique de données est joint		
1		n de conformité de la liste de		
1	séquences si	ur support papier avec le		
		ronique de données est jointe		
		utilisé l'imprimé «Suite»,		
-		nombre de pages jointes		VISA DE LA PRÉFECTURE
12	I SIGNATURE OU DU MAN	DU DEMANDEUR IDATAIRE		OU DE L'INPI
		alité du signataire)		
	Sylvi	GUELIN-GUINAMANT,	Ingénieur Brevets	C. CONTE
	Cylv	7-34-11. 3311. 1111,		

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

La présente invention concerne une composition pharmaceutique pour l'administration nasale de Piribédil.

Le Piribédil est un agoniste dopaminergique qui stimule les récepteurs à la dopamine et les voies dopaminergiques cérébrales et périphériques.

Le Piribédil est jusqu'alors administré par voie orale sous forme de comprimés à libération prolongée à avaler avec un demi-verre d'eau. Ces comprimés de Piribédil sont utiles pour le traitement du déficit pathologique cognitif et neurosensoriel chronique du sujet âgé, pour le traitement d'appoint de la claudication intermittente des artériopathies chroniques oblitérantes des membres inférieurs et dans le traitement de la maladie de Parkinson.

Le Piribédil peut également être administré par voie injectable afin d'améliorer les manifestations douloureuses des artériopathies en poussée ischémique, en association éventuellement avec un traitement chirurgical.

10

15

Des études pharmacocinétiques chez l'homme ont montré que la biodisponibilité du Piribédil par voie orale est faible par rapport à la voie parentérale et varie considérablement pour un même individu et d'un individu à l'autre.

La forme actuellement commercialisée de Piribédil est une forme à libération prolongée permettant l'absorption et la libération progressive du principe actif. A la dose de 50 mg, les études de cinétique chez l'homme ont montré un étalement de la couverture thérapeutique qui dépasse la durée du nycthémère.

Or, pour le traitement de la maladie de Parkinson notamment, la biodisponibilité faible du Piribédil ainsi que les variations des concentrations inter et intra-individuelles ont conduit à rechercher une nouvelle formulation permettant de remédier à ces inconvénients. D'autre part, il était particulièrement intéressant pour ces malades parkinsoniens qu'une forme à action rapide soit mise à la disposition du corps médical pour traiter les épisodes aigus très fréquents chez ces patients notamment pour la levée rapide de l'akinésie.

Les compositions pharmaceutiques de la présente invention permettent non seulement de remédier aux inconvénients connus de la forme à libération prolongée mais également de proposer un service médical rendu supérieur permettant notamment l'amélioration de la qualité de vie des patients. La muqueuse nasale largement vascularisée est particulièrement adaptée à l'absorption rapide du Piribédil pourvu que la forme pharmaceutique soit adaptée aux caractéristiques de ce principe actif.

Plus particulièrement, les compositions pharmaceutiques selon l'invention sont caractérisées en ce qu'elles contiennent le Piribédil ou l'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables, éventuellement une cyclodextrine et un ou plusieurs excipients pharmaceutiquement acceptables.

Les compositions pharmaceutiques selon l'invention se présentent sous la forme de solutions aqueuses ou de poudres administrables à l'homme à l'aide d'un dispositif approprié permettant de délivrer à chaque pulvérisation la quantité de Piribédil nécessaire pour obtenir l'effet thérapeutique approprié.

Dans les compositions pharmaceutiques selon l'invention, le Piribédil se présente sous forme base ou d'un sel pharmaceutiquement acceptable.

Le Piribédil sera préférentiellement utilisé sous la forme base.

5

10

15

20

25

Les cyclodextrines utilisables dans les compositions pharmaceutiques selon l'invention sont plus spécifiquement les β-cyclodextrines. Parmi les β-cyclodextrines, on peut citer à titre non limitatif les β-cyclodextrines méthylées ou partiellement méthylées, l'hydroxypropyl-β-cyclodextrine, ou la sulfobutyléther-β-cyclodextrine. Les cyclodextrines préférées sont les cyclodextrines partiellement méthylées et de manière randomisée. La cyclodextrine partiellement méthylée et randomisée est préférentiellement la cyclodextrine dont le degré de substitution par des groupements méthyles est voisin de 1,7 (RAMEB). Dans les solutions nasales, les cyclodextrines seront préférentiellement ajoutées.

Dans les compositions pharmaceutiques en solution selon l'invention, la quantité de Piribédil (équivalent base) varie de 10 à 500 mg préférentiellement de 100 à 400 mg, la quantité de cyclodextrine varie de 75 à 3750 mg préférentiellement de 750 à 3000 mg pour une solution aqueuse finale de 10 ml.

Préférentiellement, pour une solution aqueuse finale de 10 ml, la quantité de Piribédil 5 (équivalent base) est égale à 100 mg et la quantité de cyclodextrine partiellement méthylée (RAMEB) est égale à 750 mg.

Les solutions aqueuses pourront être rendues isotoniques par addition de chlorure de sodium par exemple. Le pH des solutions aqueuses sera préférentiellement ajusté à 6 par addition d'acide chlorhydrique.

Dans les compositions pharmaceutiques en poudre selon l'invention, la quantité de Piribédil varie de 0,1 à 20 mg préférentiellement de 1 à 10 mg, la quantité de cyclodextrine varie de 7,5 à 75 mg.

Les études cliniques réalisées chez des malades parkinsoniens avec les compositions pharmaceutiques selon l'invention ont montré une excellente tolérance chez l'homme, une meilleure biodisponibilité et une efficacité accrue par rapport à la forme orale actuellement commercialisée.

Les exemples suivants illustrent l'invention mais ne la limitent en aucune façon.

EXEMPLE 1:

10

15

20	Formulation solution:	
	Piribédil base	100 mg
	RAMEB	750 mg
	Chlorure de sodium	68 mg
	Acide chlorhydrique 1Nqs	рН б
25	Eau purifiée os	10 ml

Cette composition pharmaceutique est administrée au moyen d'une pompe doseuse délivrant 100 µl de solution, soit 1 mg de Piribédil base à chaque pulvérisation.

EXEMPLE 2:

Formulation solution:

5	Piribédil base	400 mg
	RAMEB	
	Chlorure de sodium	65 mg
	Acide chlorhydrique 1Nqs	
	Eau purifiée qs	

Cette composition pharmaceutique est administrée au moyen d'une pompe doseuse délivrant 100 μl de solution, soit 4 mg de Piribédil base à chaque pulvérisation.

EXEMPLE 3:

15

Formulation poudre:

Piribédil base2	mg
RAMEB	mg
Mannitol3	

Cette composition pharmaceutique est administrée au moyen d'un spray-poudre délivrant 20 mg de poudre, soit 2 mg de Piribédil base à chaque pulvérisation.

EXEMPLE 4:

Formulation poudre:

Piribédil base micronisée		
Mannitol	. 5	mg

Cette composition pharmaceutique est administrée au moyen d'un spray-poudre délivrant 15 mg de poudre, soit 10 mg de Piribédil base à chaque pulvérisation.

EXEMPLE 5:

5

10

15

20

Cette composition pharmaceutique est administrée au moyen d'un spray-poudre délivrant 20 mg de poudre, soit 2 mg de Piribédil base à chaque pulvérisation.

ETUDES CLINIQUES

ETUDE DE CINETIQUE, DE TOLERANCE ET DE BIODISPONIBILITE CHEZ LE VOLONTAIRE SAIN

Une étude a été réalisée chez 24 volontaires sains afin d'évaluer la tolérance locale de la composition pharmaceutique selon l'invention ainsi que la cinétique de cette formulation.

Cette étude a été réalisée avec la formulation décrite dans l'exemple 1 administrée au moyen d'une pompe doseuse délivrant 100 µl de solution à chaque pulvérisation. Les doses de Piribédil testées sont les suivantes : 0,1 mg, 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg et 2 mg. Elles ont été administrées au moyen de deux pulvérisations de 100 µl chacune.

- Cette étude a permis de montrer que la tolérance locale de la composition pharmaceutique selon l'invention est très bonne jusqu'à la dose de 2 mg. Les résultats des paramètres de cinétique ont montré que :
- La concentration maximale (C max) à la dose du 2 mg est d'environ 14 ng/ml. Cette dose correspond à la concentration plasmatique minimale efficace observée pour obtenir un effet thérapeutique sur les tremblements des malades parkinsoniens lorsque ceux-ci sont traités par voie injectable.
- Cette concentration maximale est obtenue 15 à 25 minutes après l'administration.
- Ces résultats ont permis de déduire que la biodisponibilité du Piribédil administré par voie nasale est comprise entre 50 et 70 %.

REVENDICATIONS

- <u>1.</u> Composition pharmaceutique sous forme de solution aqueuse ou de poudre pour l'administration nasale de Piribédil caractérisée en ce qu'elle contient :
 - du Piribédil ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables,
 - éventuellement une cyclodextrine,

5

10

15

- un ou plusieurs excipients pharmaceutiquement acceptables.
- 2. Composition pharmaceutique selon la revendication 1 caractérisée en ce que le Piribédil se présente sous forme de base.
- 3. Composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 1 ou 2 caractérisée en ce que la cyclodextrine est une β-cyclodextrine partiellement méthylée.
 - 4. Composition pharmaceutique selon la revendication 3 caractérisée en ce que la cyclodextrine est une β-cyclodextrine dont le degré de substitution par des groupements méthyles est voisin de 1,7.
- 5. Composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 1 à 4 caractérisée en ce que pour une solution aqueuse finale de 10 ml, la quantité de Piribédil est comprise entre 10 et 500 mg pour une quantité de cyclodextrine comprise entre 75 et 3750 mg.
- 6. Composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 1 à 4 caractérisée en ce que lorsque cette composition est sous forme de poudre, la quantité de Piribédil est comprise entre 0,1 mg et 20 mg pour une quantité de cyclodextrine comprise entre 7,5 et 75 mg.



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08

Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1.../ J...

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noi	re DB 113 W /26
pour ce dossier	90015	
TREMENT NATIONAL	0200711	
/ENTION (200 caractères ou	espaces maximum)	
		EDIL
TOIRES SERVIER Défense EVOIE Cedex		
EN TANT QU'INVENTEU nulaire identique et nume	R(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plu rotez chaque page en indiquant le nombre total de pages).	is de trois inventeurs,
	······································	
Rue	180, rue des Alisiers	
	45160 OLIVET	
nance (facultatif)		
	WUTHRICH	
<u></u>	Patrick	
Rue	15, rue Marcelin Berthelot	
Code postal et ville	45000 ORLEANS	
nance (facultatif)		
Rue		
Code postal et ville		
nance (facultatif)		
NDEUR(S) AIRE du signataire)		
	DEUR(S): TOIRES SERVIER Défense EEVOIE Cedex EN TANT QU'INVENTEUR nulaire identique et numé Rue Code postal et ville enance (facultatif) Rue Code postal et ville nance (facultatif) Rue Code postal et ville nance (facultatif) CURE(S) NDEUR(S) AIRE du signataire) Le 17 juillet 20	TREMENT NATIONAL JENTION (200 caractères ou espaces maximum) N PHARMACEUTIQUE POUR l'ADMINISTRATION PAR VOIE NASALE DE PIRIBI DEUR(S): TOIRES SERVIER Défense BEVOIE Cedex EN TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plu nulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages). ROLLAND Hervé Rue 180, rue des Alisiers Code postal et ville Patrick Rue 15, rue Marcelin Berthelot Code postal et ville A5000 ORLEANS Rue Code postal et ville Patrick Rue Code postal et ville A5000 ORLEANS Rue Code postal et ville Patrick Rue Code postal et ville A5000 ORLEANS Rue Code postal et ville Patrick Le 17 juillet 2003

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

TEST AVAILABLE COPY

BEST AVAILABLE COPY

ANNEX TO THE EUROPEAN SEARCH REPORT ON EUROPEAN PATENT APPLICATION NO.

EP 00 30 6795

This amex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned European search report. The members are as contained in the European Patent Office EOP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

20-11-2000

Patent document cited in search report		date	Publication Patent date mem		Publication date
WO 9915716	A		AU EP	1899999 A 1032725 A	12-04-1999 06-09-2000
					•
		·			
more details about this a					

THIS PAGE BLANK (USPTO)